BEST AVAILABLE COPY

## PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

09-110979

(43) Date of publication of application: 28.04.1997

(51)Int.CI.

CO8G 65/04 CO7D303/34 CO7D331/02 G02B 1/04 G02C 7/02

// CO8G 75/08

(21)Application number: 08-214631

14.08,1996

(71)Applicant: MITSUBISHI GAS CHEM CO INC

(72)Inventor: AMETANI SHOICHI

SHIMUTA MASANORI **UEMURA NOBUYUKI TAKEUCHI MOTOHARU** HORIKOSHI YUTAKA

TAKAHASHI KENICHI

(30)Priority

(22)Date of filing:

Priority number: 07208799

Priority date: 16.08.1995

Priority country: JP

#### (54) NEW LINEAR ALKYL SULFIDE TYPE EPISULFIDE COMPOUND

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a new linear alkyl sulfide type episulfide compound which, when cured by polymerization, can give a thick-wall low-chromatic aberration optical material, especially a material desirable for use for lenses such as spectacle lenses by forming the compound so that it may have a structure represented by a specified formula.

SOLUTION: This linear alkyl sulfide type episulfide is represented by the formula (wherein (m) is 1-6; (n) is 0-4; X is S or O, and the number of the S atoms is 50% or more of the total number of the S and O atoms constituting the three-membered rings on the average). An optical material made of a cured resin obtained by curing this compound by polymerization can give an optical resin material having a sufficiently high refractive index and a good balance between the refractive index and the Abbe's number, which is difficultly obtainable from prior art starting compounds. Therefore, this compound markedly advances the reduction in the weight, thickness and chromatic aberration of an optical resin material and can give a material desirable for use for lenses for e.g. spectacles.

### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

29.11.2001

[Date of sending the examiner's decision of

rejection]

[Kind of final disposal of application other than

the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

3491660

[Date of registration]

14.11.2003

[Number of appeal against examiner's decision of

rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's

decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

# (19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号 特開平9-110979

(43)公開日 平成9年(1997)4月28日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup>	識別記号	<b>庁内整理番号</b>	FI				技術表示箇所
C08G 65/04	NQD		C 0 8 G	65/04	N	QD	
C 0 7 D 303/34			C07D		-		
331/02				331/02			
G02B 1/04	•		G 0 2 B	-			j
G02C 7/02			G02C				ļ
		審查請求			OL (全	18 頁)	最終質に続く
(21) 出願番号	特顯平8-214631		(71)出寶	人 000004	1466		,
				三菱瓦	斯化学株式	会社	
(22)出顧日	平成8年(1996)8月	14日			千代田区丸		5 举 2 母
			(72)発明				
(31)優先権主張番号	特顧平7-208799				•	6丁月1選	1号 三菱瓦
(32) 優先日	平7 (1995) 8 月16日				株式会社東		
(33)優先権主張国	日本 (JP)		(72)発明	者 紫华田		************	· [·
						6丁目1聚	1号 三菱瓦
					株式会社東		
			(72)発明			11017W/173	1
				- 1	•• •	8 T E 1 #	1号 三菱瓦
					株式会社東		
			Ì	<i>7</i> 1101	ALCOUNT TO TO	NAIS MAIL 3	
			]				最終質に続く

(54) 【発明の名称】 新規な直鎖アルキルスルフィド型エピスルフィド化合物

(57)【要約】

【課題】 新規な直鎖アルキルスルフィド型エピスルフ ィド化合物及びそれを硬化重合した高い屈折率とアッベ 数を有する光学材料を提供する。

\*【解決手段】(1)式で表される直鎖アルキルスルフィ ド型エピスルフィド化合物。

(化1)

CH. CHCH. 8 ((CH.) mS) nCH. CHCH. (1)

(ここに、mは1から6の整数を表し、nは0から4の整数を表す。 XはSまた はOを表し、このSの個数は三貴環を構成するSとOの合計に対して平均で50 %以上である。)

(2)

特開平9-110979

【特許請求の範囲】

\* ィド型エピスルフィド化合物。

【請求項1】 (1)式で表される直鎖アルキルスルフ\* [1t1]

(CCに、mは1から6の整数を表し、nは0から4の 整数を表す。XはSまたはOを表し、このSの個数は三 員環を構成するSとOの合計に対して平均で50%以上 である。)

※【請求項2】 (2) 式で表されるピス (エピチオプロ ピル) スルフィド化合物 【化2】

(ここに、mは1から6の整数を表し、nは0から4の 整数をあらわす。)

【請求項3】 請求項1記載の直鎖アルキルスルフィド 型エピスルフィド化合物を重合硬化して得られる樹脂。 【請求項4】 請求項1記載の直鎖アルキルスルフィド 型エピスルフィド化合物を重合硬化して得られる光学材 料.

【請求項5】 請求項1記載の直鎖アルキルスルフィド 20 型エピスルフィド化合物を重合硬化して樹脂光学材料を

【請求項6】 請求項1記載の直鎖アルキルスルフィド 型エピスルフィド化合物を硬化触媒の存在下、重合硬化 して樹脂光学材料を得る方法。

【請求項7】 請求項2記載のビス(エビチオブロビ ル)スルフィド化合物を重合硬化して得られる光学材 料。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明の直鎖アルキルスルフ ィド型エピスルフィド化合物は、ブラスチックレンズ、 プリズム、光ファイバー、情報記録基盤、フィルター等 の光学材料、中でも、眼鏡用プラスチックレンズの原料 として好適に使用される。

[0002]

【従来の技術】ブラスチック材料は軽量かつ靭性に富 み、また染色が容易であることから、各種光学材料、特 に眼鏡レンズに近年多用されている。光学材料、特に、 性能としては高屈折率と高アッベ数であり、物理的性能 としては、高耐熱性、高強度である。高屈折率はレンズ の薄肉化を可能とし、髙アッベ数はレンズの色収差を低 減し、髙耐熱性、髙強度は二次加工を容易にするととも に、安全性等の観点から重要である。従来技術における 初期の代表的なプラスチック材料は、ジエチレングリコ ールピスアリルカーボーネート、酸ピスアリルカーボネ - トとジアリルフタレート、各種メタクリレート類等の 化合物を重合して得られるものであった。これらは、屈 折率が1.5から1.55程度でありとのためレンズの 50 数の同時実現も望まれている。しかしながら、一般に、

肉厚が厚くなり、結果として軽量性が失われていた。と のため、高屈折率を有する材料が望まれ、屈折率を1. 6あるいはこれ以上とする種々の努力がこれまでになさ れてきた。既にクロル、ブロム原子を含むメタクリレー ト化合物の重合体、ブロム原子を含むヒドロキシ化合物 とイソシアネート化合物との反応により得られるウレタ ン構造を有する熱硬化型光学材料(特開昭58-164 615号公報等)が提案されている。しかしながら、ク ロル、ブロム原子を含む化合物を用いた場合は比重が大 となり、この場合も軽量性が損なわれる結果となった。 このため、ポリチオール化合物とポリイソシアネート化 合物との反応により得られるチオウレタン構造を有する 熱硬化型光学材料が特公平4-58489号、特開平5 -148340号に提案されている。またこれらのチオ ウレタンの原料となる新規なポリチオール化合物も種々 提案されている。すなわち、特開平5-148340号 には一分子中に硫黄原子を4個有する分岐型ポリチオー 30 ル化合物が、特開平2-270859号公報には一分子 中に硫黄原子を5個有する分岐型ポリチオール化合物 が、特開平6-192250号公報には分子中にジチア ン環構造有するポリチオール化合物が提案されている。 これらチオウレタン構造を有する光学材料により屈折率 アッベ数の改良はある程度なされたがいまだ不十分であ った。さらには、エポキシ樹脂またはエピスルフィド樹 脂を2官能以上の化合物と重合しレンズを得る技術も、 特開平1-98615号公報、特開平3-81320号 公報、国際公開w089/10575に提案されてい 眼鏡レンズに要求される性能は、低比重に加えるに光学 40 る。これら従来技術のエポキシ、エピスルフィド化合物 を硬化重合して得られる光学材料の屈折率は十分ではな くまたアッベ数も低く、屈折率とアッベ数のバランスも 不満足なものであった。いずれにしても、これら従来技 術の含硫黄化合物等により、より薄い肉厚、軽量化の間 題はある程度解決されたが、さらに高い屈折率が望まし いととは言うまでもない。一方、光学材料に要求される もう一つの重要な性能として色収差が少ないことが挙げ られる。色収差はアッベ数が高い程良好となるため高ア ッペ数材料が望まれる。すなわち、高屈折率と高アッベ アッベ数は屈折率の上昇に伴い低下する傾向を示し、ジ \* 【の エチレングリコールピスアリルカーボネートおよび、ポ リチオール化合物とポリイソシアネート化合物、エポキシ、エピスルフィド化合物等に代表される従来技術の化合物を原料とするブラスチック材料では、屈折率1.5 から1.55の場合アッベ数は約50から55が、屈折率1.66の場合30程度 料で取界であり、屈折率1.7を無理に実現しようとした 場合、アッベ数は30程度以下となり実用に耐えるものではなかった。さらに、従来技術、特にチオウレタン材 10 た。料等の場合、高屈折率発現のためには原料硫黄化合物の分子量が大となり、このため架橋密度が低下し、高アッベ数発現のためにはアルキル基含有量が増加し、このため原料化合物を構成する分子の剛直性が低下し、結果と

3

CH<sub>2</sub> CHCH<sub>2</sub> S ((CH<sub>2</sub>) mS) nCH<sub>2</sub> CHCH<sub>2</sub> (

(とこに、mは1から6の整数を表し、nは0から4の整数を表す。XはSまたはOを表し、このSの個数は三 20 員環を構成するSとOの合計に対して平均で50%以上である。)

して耐熱性低下等の支障をきたしている。

(1)式において、nは0から4の整数を表すが、好ま しくは、0から3であり、より好ましくは、0から2で ある。mは1から6の整数を表すが、好ましくは2から 4、より好ましくは2から3、最も好ましくは2であ る。XはSまたはOを表すが、このSの個数は三員環を 構成するSと〇の合計に対して平均でが50%以上であ り、好ましくは80~100%、より好ましくは90~ 100%、、特に好ましくは95~100%である。最 30 も好ましくは100%である。nが4を超える場合、重 合硬化して得られる光学材料の耐熱性が低下し光学材料 として使用に耐えなくなるからであり。また、nが4以 下の場合であっても耐熱性的には小さいほうが有利であ り、また小さすぎる場合材料の柔軟性が損なわれ脆くな るからである。mは4から6の場合、硫黄含有量が低下 し高屈折率が達成されず、さらに材料の耐熱性が低下す る。mが1の場合、化合物が熱的に幾分不安定となり本

\* [0003]

【発明が解決しようとする課題】本発明が解決しようとする課題は、薄い内厚および低い色収差を有する光学材料を可能とする新規な含硫黄化合物を見いだすことにある。従来技術により得られるエピスルフィド化合物、ポリチオール化合物とイソシアネート化合物による光学材料では、高屈折率化には限界があり、さらに、高屈折率化はアッベ数の低下をもたらすため、十分に高い屈折率とアッベ数のバランスが得られないことの二点にあった。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明の課題は、(1) 式で表される新規な直鎖アルキルスルフィド型エピスルフィド化合物により解決された。

(4k3) 5) n C H<sub>2</sub> C H C H<sub>2</sub> (1)

化合物の製造に際して、条件設定等十分な注意を要す る。X中のSの個数は三員環を構成するSとOの合計に 対して平均で80%以下、特に50%未満の場合、硫黄 含有量が低下し高屈折率が達成されず、化合物の反応性 低下に伴い高温条件下での重合が必要となるため、材料 に着色が生じる。本発明の化合物およびこれを重合硬化 して得られる光学材料の性能は以上のように整数nとm およびX中のSの割合により決定される、しかしなが ら、好ましい具体例等は、整数nとmを独立に上述の範 囲にあてはめ決定されない。好ましい例としては、n= 0 およびn=1~4の範囲でありかつm=1~4の範囲 である化合物が挙げられる。これらのなかでより好まし い例としては、n=Oおよびn=1~4の範囲で、かつ m=2~4の範囲の化合物が挙げられる。 これらのなか でさらに好ましい例としては、n=0およびn=1~3 の範囲で、かつm=2~4の範囲の化合物が挙げられ る。これらの中で特に好ましい例(n=0、n=1かつ m=2~4 およびn=2かつm=2) を以下に実際に示 す。

[(£4)

特開平9-110979

сн. снсн. s ( (сн. ) . s) . сн. снсн.

【0005】本発明の、新規な直鎖アルキルスルフィド 型エピスルフィド化合物は、式(3)で表される直鎖ア ルキルスルフィド構造を有するジメルカブト化合物、  $HS((CH_2)mS)nH$ (3)

※ダ(NaSH) または硫化ソーダ(Na, S) とエピク ロロヒドリンに代表されるエピハロヒドリンをアルカリ 存在下で反応させて、式(4)で表される直鎖アルキル スルフィド型エポキシ化合物を得 【化6】

(ここで、mは1から6の整数を表し、nは1から4の 30

整数を表す。)硫化水素(H,S)さらには水硫化ソー※

(ここで、mは1から6の整数を表し、nは0から4の整数を表す。)

、ついで、該エポキシ化合物を、チオシアン酸塩、チオ 尿素、トリフェニルホスフィンスルフィド、3-メチル ベンゾチアゾールー2ーチオン等のチア化剤と、好まし くはチオシアン酸塩、チオ尿素と反応させ製造される。 式(4)で表されるエポキシ化合物の製法において、エ 40 以上の塩基の存在下において容易に進行する。すなわ ビハロヒドリン化合物として好ましいものは、エピクロ ロヒドリンである。また、エピハロヒドリン化合物は量 論的には式(3)のジメルカプト化合物、硫化水素、水 硫化ソーダまたは硫化ソーダの2倍モルを使用するが、 生成物の純度、反応速度、経済性等を重視するのであれ ば、これ以下でもこれ以上の量を使用してもかまわな い。好ましくは2~30倍モル使用し反応する。反応 は、無溶媒あるいは溶媒中のいずれでもかまわないが、 溶媒を使用するときは、エピハロヒドリン、式(3)の ジメルカブト化合物、ジメルカブト化合物の金属塩、硫 50 化カリウム等である。反応温度は通常 − 1 0 ~ 1 0 0 ℃

化水素、水硫化ソーダあるいは硫化ソーダのいずれかが 可溶のものを使用することが望ましい。具体例として は、水、アルコール類、エーテル類、芳香族炭化水素 類、ハロゲン化炭化水素類等があげられる。反応は量論 ち、式(3)のジメルカプト化合物および硫化水素を使 用する場合はこれらの化合物に対して2倍モルの、水硫 化ソーダの場合は等モルの塩基存在下において進行可能 である。硫化ソーダの場合は不存在下においても進行す る。塩基としては、ピリジン、トリエチルアミン、ジア ザビシクロウンデセン等の三极アミン、アルカリまたは アルカリ土類金属の水酸化物等があげられるが、好まし いものは、アルカリまたはアルカリ土類金属の水酸化物 であり、より好ましいものは、水酸化ナトリウム、水酸

で実施されるが、好ましくは−10~60℃である。反 応時間は上記の各種条件下で反応が完結する時間であれ ばかまわないが、通常10時間以下が適当である。式 (4)で表されるエポキシ化合物より式(1)のエピス ルフィド化合物を製造する方法において、チア化剤とし てチオシアン酸塩を使用する場合、好ましいチオシアン 酸塩は、アミン、アルカリまたはアルカリ土類金属の塩 であり、より好ましいものは、チオシアン酸カリウム、 チオシアン酸ナトリウムである。また、チオシアン酸塩 用するが、生成物の純度、反応速度、経済性等を重視す るのであれば、これ以下でもこれ以上の量を使用しても かまわない。好ましくは、2~10倍モル使用し反応す る。より好ましくは2~5倍モル使用し反応する。反応 は、無溶媒あるいは溶媒中のいずれでもかまわないが、 溶媒を使用するときは、チオシアン酸塩あるいはチオ尿 素さらには式(4)のエボキシ化合物いずれかが可溶の ものを使用することが望ましい。具体例としては、水、 メタノール、エタノール、イソプロパノール等のアルコ ール類、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオ 20 キサン等のエーテル類;メチルセルソルブ、エチルセル ソルブ、ブチルセルソルブ等のヒドロキシエーテル類: ベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類; ジクロロエタン、クロロホルム、クロロベンゼン等のハ ロゲン化炭化水素類等があげられ、これらの併用使用、 例えば、エーテル類、ヒドロキシエーテル類、ハロゲン 化炭化水素類、芳香族炭化水素類とアルコール類の組合 せ等は効果的である。また、反応液中に酸および酸無水 物等を重合抑制剤として添加することは、反応成績を上\*

 $CH_1 = CHCH_2 S ((CH_1) mS) nCH_2 CH = CH_1 (5)$ 

(CCで、mは1から6の整数を表し、nは0から4の 整数を表す。)

式(5)の不飽和化合物は、例えば式(3)のジメルカ プト化合物と硫化水素、水硫化ソーダまたは硫化ソーダ の塩化、臭化アリル等のハロゲン化アリル化合物を塩基※

(ととで、mは1から6の整数、nは0から4の整数、 Xは塩素あるいは臭素原子を表す。)

式(6)のジハロジメルカプト化合物は、式(5)の不 が知られている (例えば、F. Lautenschla erger5, J. Org. Chem., 34, 396 (1969)).

【0007】本発明の新規な直鎖アルキルスルフィド型 エピスルフィド化合物は、硬化触媒の存在下あるいは不 存在下に、加熱重合し樹脂を製造することができる。好 ましい方法は硬化触媒を使用する方法であり、硬化触媒 はアミン類、ホスフィン類、鉱酸類、ルイス酸類、有機 酸類、ケイ酸類、四フッ化ホウ酸等が使用される。具体 例としては、

\* げる面から有効な手段である。酸および酸無水物の具体 例としては、硝酸、塩酸、硫酸、発煙硫酸、ホウ酸、ヒ 酸、燐酸、骨酸、酢酸、過酢酸、チオ酢酸、シュウ酸、 酒石酸、ブロピオン酸、酪酸、コハク酸、マレイン酸、 安息香酸、無水硝酸、無水硫酸、酸化ホウ素、五酸化ヒ 紫、五酸化燐、無水クロム酸、無水酢酸、無水ブロビオ ン酸、無水酪酸、無水コハク酸、無水マレイン酸、無水 安息香酸、無水フタル酸、シリカゲル、シリカアルミ ナ、塩化アルミニウム等があげられ、これらのいくつか は量論的には式(4)のエポキシ化合物の2倍モルを使 10 を併用することも可能である。添加量は通常反応液総量 に対して、0.001~10wt%である。反応温度は通 常0~100℃で実施されるが、好ましくは20~70 \*Cである。 反応時間は上記の各種条件下で反応が完結す る時間であればかまわないが、通常20時間以下が適当 である。反応生成物は酸性水溶液を用いた洗浄によっ て、得られる化合物の安定性を向上せしめることが可能 である。酸性水溶液に用いる酸の具体例としては、硝 酸、塩酸、硫酸、ホウ酸、ヒ酸、燐酸、青酸、酢酸、過 酢酸、チオ酢酸、シュウ酸、酒石酸、コハク酸、マレイ ン酸等があげられる。また、これらは単独でも2種類以 上を混合して用いても良い。これらの酸の水溶液は通常 pH6以下で効果を現すが、より効果的にはpH3以下 である。

> 【0006】以上とは別の製法として、式(4)のエポ キシ化合物を対応する式(5)の不飽和化合物の有機過 酸、アルキルヒドロベルオキサイド、過酸化水素等によ る酸化により製造し、これを上述の方法により式(1) のエピスルフィド化合物とする方法もあげられる。

※の存在下縮合して製造可能である。さらに、別法として は式(6)に示されるジハロジメルカプト化合物より、 脱ハロゲン化水素反応により製造することも有力な方法 である。

#### XCH, CHSHCH, S ((CH, ) mS) nCH, CHSHCH, X (6)

(1) エチルアミン、n-プロピルアミン、sec-プ ロビルアミン、n-ブチルアミン、sec-ブチルアミ ン、iープチルアミン、tープチルアミン、ペンチルア 飽和化合物と塩化イオウ類から、容易に合成できること 40 ミン、ヘキシルアミン、ヘブチルアミン、オクチルアミ ン、デシルアミン、ラウリルアミン、ミスチリルアミ ン、1、2 - ジメチルヘキシルアミン、3 - ペンチルア ミン、2-エチルヘキシルアミン、アリルアミン、アミ ノエタノール、1-アミノプロパノール、2-アミノブ ロパノール、アミノブタノール、アミノベンタノール、 アミノヘキサノール、3-エトキシブロピルアミン、3 - プロポキシブロビルアミン、3 - イソプロポキシブロ ピルアミン、3-プトキシブロピルアミン、3-イソブ トキシブロピルアミン、3-(2-エチルヘキシロキ 50 シ) プロピルアミン、アミノシクロペンタン、アミノシ

クロヘキサン、アミノノルボルネン、アミノメチルシク ロヘキサン、アミノベンゼン、ベンジルアミン、フェネ チルアミン、α-フェニルエチルアミン、ナフチルアミ ン、フルフリルアミン等の1級アミン; エチレンジアミ ン、1、2-ジアミノプロパン、1、3-ジアミノブロ パン、1,2-ジアミノブタン、1,3-ジアミノブタ ン、1、4-ジアミノブタン、1、5-ジアミノペンタ ン、1,6-ジアミノヘキサン、1,7-ジアミノヘブ タン、1,8-ジアミノオクタン、ジメチルアミノプロ ピルアミン、ジェチルアミノブロピルアミン、ピスー  $(3 - r \le 7) = (3 - r) =$ -アミノプロポキシ)エタン、1.3-ビス-(3-ア ミノプロポキシ)-2,2'-ジメチルプロパン、アミ ノエチルエタノールアミン、1.2-、1.3-あるい は1.4-ビスアミノシクロヘキサン、1.3-あるい は1,4-ピスアミノメチルシクロヘキサン、1,3-あるいは1,4-ビスアミノエチルシクロヘキサン、 1, 3-あるいは1, 4-ビスアミノプロビルシクロへ キサン、水添4, 4' -ジアミノジフェニルメタン、2 -あるいは4-アミノピペリジン、2-あるいは4-ア 20 ミノメチルピペリジン、2-あるいは4-アミノエチル ピペリジン、N-アミノエチルピペリジン、N-アミノ プロピルピペリジン、N-アミノエチルモルホリン、N ーアミノブロピルモルホリン、イソホロンジアミン、メ ンタンジアミン、1,4-ビスアミノプロビルビベラジ ン、oー、mー、あるいはpーフェニレンジアミン、 2. 4-あるいは2, 6-トリレンジアミン、2, 4-トルエンジアミン、m-アミノベンジルアミン、4-ク ロローローフェニレンジアミン、テトラクロローローキ シリレンジアミン、4-メトキシ-6-メチル-m-フ 30 ポリアミン:トリメチルアミン、トリエチルアミン、ト ェニレンジアミン、m-、あるいはp-キシリレンジア ミン、1,5-あるいは、2,6-ナフタレンジアミ ン、ベンジジン、4, 4'-ピス(o-トルイジン)、 ジアニシジン、4、4'ージアミノジフェニルメタン、 2, 2-(4, 4'-ジアミノジフェニル) プロパン、 4, 4' -ジアミノジフェニルエーテル、4, 4' -チ オジアニリン、4,4'-ジアミノジフェニルスルホ ン、4、4 ージアミノジトリルスルホン、メチレンビ ス(o-クロロアニリン)、3,9-ビス(3-アミノ プロピル) 2, 4, 8, 10-テトラオキサスピロ [5, 5] ウンデカン、ジエチレントリアミン、イミノ ビスプロビルアミン、メチルイミノビスプロビルアミ ン、ピス(ヘキサメチレン)トリアミン、トリエチレン テトラミン、テトラエチレンベンタミン、ペンタエチレ ンヘキサミン、N-アミノエチルピペラジン、N-アミ ノブロビルピペラジン、1,4-ビス(アミノエチルビ ベラジン)、1,4-ビス(アミノプロビルビベラジ ン)、2、6-ジアミノビリジン、ピス(3、4-ジア ミノフェニル) スルホン等の1极ポリアミン;ジエチル

10 -sec-ブチルアミン、ジイソブチルアミン、ジ-n -ペンチルアミン、ジ-3-ペンチルアミン、ジヘキシ ルアミン、オクチルアミン、ジ(2-エチルヘキシル) アミン、メチルヘキシルアミン、ジアリルアミン、ピロ リジン、ピペリジン、2-、3-、4-ピコリン、2. 4-、2、6-、3、5-ルペチジン、ジフェニルアミ ン、N‐メチルアニリン、N‐エチルアニリン、ジベン ジルアミン、メチルベンジルアミン、ジナフチルアミ ン、ピロール、インドリン、インドール、モルホリン等 10 の2級アミン; N, N'-ジメチルエチレンジアミン N, N' -ジメチル-1, 2-ジアミノプロパン、N, N' -ジメチル-1, 3-ジアミノプロバン、N, N' ージメチル-1, 2-ジアミノブタン、N, N'-ジメ チル-1, 3-ジアミノブタン、N, N'-ジメチル-1. 4-ジアミノブタン、N. N' -ジメチル-1. 5 -ジアミノペンタン、N, N' -ジメチル-1, 6-ジ アミノヘキサン、N, N' -ジメチル-1, 7-ジアミ ノヘプタン、N. N' -ジエチルエチレンジアミン、  $N, N' = \mathcal{Y}III + 1, 2 = \mathcal{Y}III + 1$ N'-ジエチル-1, 3-ジアミノプロパン、N, N' -ジエチル-1, 2-ジアミノブタン、N, N' -ジェ チル-1, 3-ジアミノブタン、N, N' -ジエチル-1. 4-ジアミノブタン、N, N'-ジエチル-1, 6 -ジアミノヘキサン、ピペラジン、2-メチルピペラジ ン、2,5-あるいは2,6-ジメチルピペラジン、ホ モピペラジン、1、1-ジ-(4-ピペリジル)メタ ン、1、2-ジー(4-ピペリジル)エタン、1、3-ジー (4-ピペリジル) プロパン、1,4-ジー(4-ピペリジル) ブタン、テトラメチルグアニジン等の2級 リーn-プロビルアミン、トリーiso-プロビルアミ ン、トリー1、2-ジメチルプロピルアミン、トリー3 ーメトキシブロビルアミン、トリーn-ブチルアミン、 トリーiso-ブチルアミン、トリーsec-ブチルア ミン、トリーペンチルアミン、トリー3-ペンチルアミ ン、トリーn-ヘキシルアミン、トリーn-オクチルア ミン、トリー2-エチルヘキシルアミン、トリードデシ ルアミン、トリーラウリルアミン、トリーシクロヘキシ ルアミン、N. N-ジメチルヘキシルアミン、N-メチ 40 ルジヘキシルアミン、N, N-ジメチルシクロヘキシル アミン、N-メチルジシクロヘキシルアミン、トリエタ ノールアミン、トリベンジルアミン、N, N-ジメチル ベンジルアミン、ジエチルベンジルアミン、トリフェニ ルアミン、N, N-ジメチルアミノ-p-クレゾール、 N-ジメチルアミノメチル)フェノール、N, N-ジメ チルアニリン、N, N-ジエチルアニリン、ピリジン、 キノリン、N-メチルモルホリン、N-メチルピペリジ ン、2-(2-ジメチルアミノエトキシ)-4-メチル アミン、ジブロビルアミン、ジーn-ブチルアミン、ジ 50 -1,3,2-ジオキサボルナン等の3級アミン;テト

ラメチルエチレンジアミン、ピラジン、N, N'-ジメ チルピペラジン、N, N' - ピス ( (2 - ヒドロキシ) プロピル)ピペラジン、ヘキサメチレンテトラミン、 N, N, N', N'-テトラメチル-1, 3-ブタンア ミン、2-ジメチルアミノ-2-ヒドロキシプロパン、 ジエチルアミノエタノール、N,N,N-トリス(3 -ジメチルアミノプロピル) アミン、2、4、6-トリス (N, N-ジメチルアミノメチル) フェノール、ヘブタ メチルイソビグアニド等の3級ポリアミン;イミダゾー ル、N-メチルイミダゾール、2 - メチルイミダゾー。 ル、4-メチルイミダゾール、、N-エチルイミダゾー ル、2-エチルイミダゾール、4-エチルイミダゾー ル、N-ブチルイミダゾール、2-ブチルイミダゾー ル、N-ウンデシルイミダゾール、2-ウンデシルイミ ダゾール、N-フェニルイミダゾール、2-フェニルイ ミダゾール、N -ベンジルイミダゾール、2 -ベンジル イミダゾール、1 - ベンジル - 2 - メチルイミダゾー ル、N-(2'-シアノエチル)-2-メチルイミダゾ ール、N - (2' -シアノエチル) - 2 - ウンデシルイ ルイミダゾール、3、3-ビス-(2-エチル-4-メ チルイミダゾリル) メタン、アルキルイミダゾールとイ ソシアヌール酸の付加物、アルキルイミダゾールとホル ムアルデヒドの縮合物等の各種イミダゾール類;1.8 -ジアザビシクロ(5,4,0)ウンデセン-7、1, 5-ジアザビシクロ(4,3,0)ノネン-5、6-ジ ブチルアミノー1, 8-ジアザビシクロ(5,4,0) ウンデセン-7等のアミジン類:以上に代表されるアミ ン系化合物。

- (2)(1)のアミン類とハロゲン、鉱酸、ルイス酸、 有機酸、ケイ酸、四フッ化ホウ酸等との4級アンモニウ ム塩。
- (3)(1)のアミン類とボランおよび三フッ化ホウ素 とのコンプレックス。
- (4) トリメチルホスフィン、トリエチルホスフィン、 トリーiso-プロピルホスフィン、トリーn-プチル ホスフィン、トリーn - シクロヘキシルホスフィン、ト リーn-オクチルホスフィン、トリシクロヘキシルホス フィン、トリフェニルホスフィン、トリベンジルホスフ ィン、トリス(2-メチルフェニル) ホスフィン、トリ ス(3-メチルフェニル) ホスフィン、トリス (4-メ チルフェニル) ホスフィン、トリス (ジエチルアミノ) ホスフィン、ジメチルフェニルホスフィン、ジエチルフ ェニルホスフィン、ジシクロヘキシルフェニルホスフィ ン、ジエチルフェニルホスフィン、ジシクロヘキシルフ ェニルホスフィン、エチルジフェニルホスフィン、ジフ ェニルシクロヘキシルホスフィン、クロロジフェニルホ スフィン等のホスフィン類。
- (5) 塩酸、硫酸、硝酸、燐酸、炭酸等の鉱酸類および これらの半エステル類。

(6)3フッ化ホウ素、3フッ化ホウ素のエーテラート 等に代表されるルイス酸類。

12

- (7)カルボン酸に代表される有機酸類およびこれらの 半エステル額。
- (8)ケイ酸、四フッ化ホウ酸

等である。とれらの中で硬化物の着色が少なく好ましい ものは、1极モノアミン、2极モノアミン、3极モノア ミン、3极ポリアミン、イミダゾール類、アミジン類、 4級アンモニウム塩、ホスフィン類である。より好まし 10 いものは、エピスルフィド基と反応し得る基を1個以下 有する、2級モノアミン、3級モノアミン、3級ポリア ミン、イミダゾール類、アミジン類、4級アンモニウム 塩、ホスフィン類である。また、これらは単独でも2種 類以上を混合して用いても良い。以上の硬化触媒は、ジ エピスルフィド化合物1モルに対して通常0.0001 モルから1.0モル使用するが、好ましくは、0.00 01モルから0.5モル、より好ましくは、0.000 1モルから0.1モル未満、最も好ましくは、0.00 01モルから0.05モル使用する。硬化触媒の量がと ミダゾール、N-(2'-シアノエチル)-2-フェニ 20 れより多いと硬化物の屈折率、耐熱性が低下し、また着 色する。これより少ないと十分に硬化せず耐熱性が不十 分となる。

> 【0008】また、本発明の新規な直鎖アルキルスルフ ィド型エピスルフィド化合物はエピスルフィド基と反応 可能な官能基を2個以上有する化合物あるいは、とれら の官能基1個以上と他の単独重合可能な官能基を1個以 上有する化合物さらには、エピスルフィド基と反応可能 でかつ単独重合も可能な官能基を1個有する化合物と硬 化重合して光学材料を製造することもできる。これらの 30 エピスルフィド基と反応可能な官能基を2個以上有する 化合物としては、エポキシ化合物、公知のエピスルフィ ド化合物、多価カルボン酸、多価カルボン酸無水物、メ ルカプトカルボン酸、ポリメルカプタン、メルカプトア ルコール、メルカプトフェノール、ポリフェノール、ア ミン類、アミド類等があげられる。一方、エピスルフィ ド基と反応可能な官能基1個以上と他の単独重合可能な 官能基を1個以上有する化合物としては、ビニル、芳香 族ピニル、メタクリル、アクリル、アリル等の不飽和基 を有するエポキシ化合物、エピスルフィド化合物、カル 40 ボン酸、カルボン酸無水物、メルカプトカルボン酸、メ ルカブタン類、フェノール類、アミン類、アミド類等が あげられる。以下に、エピスルフィド基と反応可能な官 能基を2個以上有する化合物の具体例を示す。

> 【0009】エポキシ化合物の具体例としては、ヒドロ キノン、カテコール、レゾルシン、ピスフェノールA、 ビスフェノールF、ビスフェノールスルフォン、ビスフ ェノールエーテル、ピスフェノールスルフィド、ピスフ ェノールスルフィド、ハロゲン化ピスフェノルA、ノボ ラック樹脂等の多価フェノール化合物とエピハロヒドリ 50 ンの縮合により製造されるフェノール系エポキシ化合

物:エチレングリコール、ジエチレングリコール、トリ エチレングリコール、ポリエチレングリコール、プロピ レングリコール、ジプロピレングリコール、ポリプロピ レングリコール、1、3-プロパンジオール、1、4-ブタンジオール、1、6-ヘキサンジオール、ネオペン チルグリコール、グリセリン、トリメチロールプロパン トリメタクリレート、ペンタエリスリトール、1、3-および1、4-シクロヘキサンジオール、1、3-およ び1、4-シクロヘキサンジメタノール、水添ビスフェ ノールA、ピスフェノルA・エチレンオキサイド付加 物、ビスフェノルA・プロビレンオキサイド付加物等の 多価アルコール化合物とエピハロヒドリンの縮合により 製造されるアルコール系エポキシ化合物;アジビン酸、 セパチン酸、ドデカンジカルボン酸、ダイマー酸、フタ ル酸、イソ、テレフタル酸、テトラヒドロフタル酸、メ チルテトラヒドロフタル酸、ヘキサヒドロフタル酸、ヘ ット酸、ナジック酸、マレイン酸、コハク酸、フマール 酸、トリメリット酸、ベンゼンテトラカルボン酸、ベン ゾフェノンテトラカルボン酸、ナフタリンジカルボン 酸、ジフェニルジカルボン酸等の多価カルボン酸化合物 20 ロペンタジエンエボキシド、エボキシ化大豆油、エボキ とエピハロヒドリンの縮合により製造されるグリシジル エステル系エポキシ化合物:エチレンジアミン、1,2 **−ジアミノブロバン、1,3−ジアミノブロバン、1,** 2-ジアミノブタン、1,3-ジアミノブタン、1,4 ージアミノブタン、1,5ージアミノベンタン、1,6 ージアミノヘキサン、1,7ージアミノヘブタン、1, 8-ジアミノオクタン、ピスー(3-アミノブロピル) エーテル、1,2-ビス-(3-アミノブロポキシ)エ タン、1,3-ビス-(3-アミノプロポキシ)-2. 2' -ジメチルブロパン、1, 2 -、1, 3 -あるいは 30 1, 4-ビスアミノシクロヘキサン、1, 3-あるいは 1, 4-ビスアミノメチルシクロヘキサン、1, 3-あ るいは1, 4-ビスアミノエチルシクロヘキサン、1, 3-あるいは1、4-ビスアミノブロビルシクロヘキサ ン、水添4, 4' -ジアミノジフェニルメタン、イソホ ロンジアミン、1,4-ビスアミノブロビルビベラジ ン、m-、あるいはp-フェニレンジアミン、2,4-あるいは2, 6-トリレンジアミン、m-、あるいはp ーキシリレンジアミン、1.5-あるいは、2.6-ナ フタレンジアミン、4.4゜ – ジアミノジフェニルメタ 40 ン、4,4'-ジアミノジフェニルエーテル、2,2-(4,4'-ジアミノジフェニル) プロパン等の一級ジ アミン、N, N' -ジメチルエチレンジアミン、N, N' -ジメチル-1, 2-ジアミノブロバン、N, N' ージメチルー1, 3 - ジアミノブロパン、N, N' - ジ メチルー1.2-ジアミノブタン、N, N' -ジメチル -1.3-ジアミノブタン、N, N' -ジメチル-1. 4-ジアミノブタン、N, N' -ジメチル-1, 5-ジ アミノペンタン、N, N' -ジメチル-1, 6-ジアミ

14 プタン、N. N' -ジェチルエチレンジアミン、N. N' -ジエチル-1. 2-ジアミノプロパン、N. N' -ジエチル-1, 3-ジアミノブロパン、N, N' -ジ エチル-1, 2-ジアミノブタン、N, N' -ジエチル -1,3-ジアミノブタン、N,N'-ジエチル-1. 4-ジアミノブタン、N, N'-ジエチル-1, 6-ジ アミノヘキサン、ピペラジン、2-メチルピペラジン、 2,5-あるいは2,6-ジメチルピペラジン、ホモビ ペラジン、1,1-ジ-(4-ピペリジル)-メタン、 10 1, 2-ジー(4-ピペリジル) -エタン、1, 3-ジ - (4-ピペリジル) -プロパン、1, 4-ジ- (4-ピペリジル)-ブタン等の二极ジアミンとエピハロヒド リンの縮合により製造されるアミン系エポキシ化合物; 3、4-エポキシシクロヘキシル-3、4-エポキシシ クロヘキサンカルボキシレート、ビニルシクリヘキサン ジオキサイド、2-(3、4-エポキシシクロヘキシ ル) -5、5-スピロ-3、4-エポキシシクロヘキサ ンーメタージオキサン、ピス(3、4-エポキシシクロ ヘキシル) アジペート等の脂環式エポキシ化合物;シク シ化ポリブタジエン、ビニルシクロヘキセンエポキシド 等の不飽和化合物のエポキシ化により製造されるエポキ シ化合物:上述の多価アルコール、フェノール化合物と ジイソシアネートおよびグリシドール等から製造される ウレタン系エポキシ化合物等を挙げることが出来る。 【0010】公知のエピスルフィド化合物の具体例とし ては、以上のエポキシ化合物のエポキシ基の一部あるい は全てをエピスルフィド化して得られるエピスルフィド

【0011】多価カルボン酸、多価カルボン酸無水物、 ポリフェノール、アミン類等の具体例としては上述のエ ボキシ化合物のところで説明したエピハロヒドリンと反 応させる相手の原料として上述したものを挙げることが 出来る。

化合物を挙げるととが出来る。

【0012】ポリメルカブタンとしては、具体的には 1,2-ジメルカプトエタン、1,3-ジメルカプトプ ロバン、1,4-ジメルカプトプタン、1,6-ジメル カプトヘキサン、ジ(2-メルカプトエチル)スルフィ ド、1,2-[ピス(2-メルカプトエチルチオ)]エ タン等の直鎖状ジメルカブタン化合物;2-メルカブト メチルー1、3-ジメルカプトプロパン、2-メルカブ トメチルー1, 4ージメルカプトブタン、2ー(2ーメ ルカプトエチルチオ) -1, 3-ジメルカプトプロバ ン、1、2-ビス〔(2-メルカプトエチルチオ)]-3-メルカブトブロパン、1、1、1-トリス (メルカ プトメチル) プロパン、テトラキスメルカプトメチルメ タン等の分岐状脂肪族ポリメルカブタン化合物;エチレ ングリコールジチオグリコレート、エチレングリコール ジチオプロピオネート、1、4-ブタンジオールジチオ ノヘキサン、 $N,\ N'$  -ジメチル-1,7 -ジアミノヘ 50 グリコレート、1,4 -ブタンジオールジチオプロビオ

ネート、トリメチロールプロパントリス (β-チオグリ コレート)、トリメチロールプロパントリス (β-チオ プロピオネート)、ペンタエリスリトールテトラキス (β-チオグリコレート)、ペンタエリスリトールテト ラキス、(β-チオプロピオネート) 等の含エステル脂 肪族ポリメルカプタン化合物; 1, 4-ジメルカプトシ クロヘキサン、1,3-ジメルカプトシクロヘキサン、 1, 4-ジメルカプトメチルシクロヘキサン、1,3-ジメルカプトメチルシクロヘキサン、2.5-ジメルカ プトメチルー1, 4ージチアン、2, 5ージメルカプト エチルー1, 4-ジチアン、2, 5-ジメルカプトメチ ルー1ーチアン、2、5ージメルカプトエチルー1ーチ アン等脂肪族環状ジメルカブタン化合物等をあげること ができる。

【0013】また、以下にエピスルフィド基と反応可能 な官能基1個以上と他の単独重合可能な官能基を1個以 上有する化合物の代表的具体例を示す。不飽和基を有す るエポキシ化合物としては、ビニルフェニルグリシジル エーテル、ピニルベンジルグリシジルエーテル、グリシ ジルメタクリレート、グリシジルアクリレート、アリル 20 グリシジルエーテル等をあげることができる。不飽和基 を有するエピスルフィド化合物としては上記の不飽和基 を有するエポキシ化合物のエポキシ基をエピスルフィド 化した化合物、例えば、ビニルフェニルチオグリシジル エーテル、ピニルベンジルチオグリシジルエーテル、チ オグリシジルメタクリレート、チオグリシジルアクリレ ート、アリルチオグリシジルエーテル等をあげることが できる。

【0014】不飽和基を有するカルボン酸化合物として イン酸、フマル酸等のα、β-不飽和カルボン酸類をあ げることができる。また、不飽和基を有するアミド類と しては、以上のα、β-不飽和カルボン酸類のアミドを あげることができる。

【0015】また、エピスルフィド基と反応可能でかつ 単独重合も可能な官能基を1個有する化合物の好ましい 具体例としてはエポキシ基あるいはエピスルフィド基を 1個有する化合物をあげるととができる。より具体的に は、エチレンオキサイド、プロピレンオキサイド等のモ のモノカルボン酸のグリシジルエステル類、メチルグリ シジルエーテル、エチルグリシジルエーテル、プロピル グリシジルエーテル、ブチルグリシジルエーテル等のグ リシジリエーテル類あるいはエチレンスルフィド、プロ ピレンスルフィド等のモノエピスルフィド化合物、上述 のモノカルボン酸とチオグリシドール (1,2-エピチ オー3-ヒドロキシプロパン)から誘導される構造を有 するチオグリシジルエステル類、メチルチオグリシジル エーテル(1,2-エピチオプロピルオキシメタン)

ルエーテル、ブチルチオグリシジルエーテル等のチオグ リシジルエーテル類をあげることができる。これらの中 で、より好ましいものはエピスルフィド基を1個有する 化合物である。

16

【0016】本発明のジエピスルフィド化合物のエピス ルフィド基と反応可能な官能基を2個以上有する化合物 あるいは、これらの官能基1個以上と他の単独重合可能 な官能基を1個以上有する化合物およびエピスルフィド 基と反応可能かつ単独重合可能な官能基を1個有する化 合物とは、硬化重合触媒の存在下、硬化重合し製造する ことができる。硬化触媒は、前述のアミン類、ホスフィ ン類、酸類等が使用される。具体例としては、前述のもり のがことでも使用される。

【0017】さらに、不飽和基を有する化合物を使用す。 る際には、重合促進剤として、ラジカル重合開始剤を使 用する事は好ましい方法である。ラジカル重合開始剤と は、加熱あるいは紫外線や電子線によってラジカルを生 成するものであれば良く、例えば、クミルパーオキシネ オデカノエート、ジイソプロビルバーオキシジカーボネ ート、ジアリルバーオキシジカーボネート、ジーnープ ロビルバーオキシジカーボネート、ジミリスチルバーオ キシジカーボネート、クミルパーオキシネオヘキサノエ ート、terーヘキシルパーオキシネオデカノエート、 terープチルパーオキシネオデカノエート、terー ヘキシルパーオキシネオヘキサノエート、ter-ブチ ルパーオキシネオヘキサノエート、2、4-ジクロロベ ンゾイルパーオキサイド、ベンゾイルパーオキサイド、 ジクミルパーオキサイド、ジーter-ブチルパーオキ サイド等のパーオキサイド類:クメンヒドロバーオキサ は、アクリル酸、メタクリル酸、マレイン酸、無水マレ 30 イド、ter-ブチルヒドロパーオキサイド等のヒドロ パーオキサイド類:2.2'-アゾビス(4-メトキシ -2, 4-ジメチルパレロニトリル)、2, 2'-アゾ ピス(2-シクロプロピルプロピオニトリル)、2. 2'-アゾピス(2,4-ジメチルバレロニトリル): 2, 2'-アゾピスイソブチロニトリル、2, 2'-ア ゾピス(2-メチルプチロニトリル)、1.1'-アジ ピス (シクロヘキサン-1-カルボニトリル)、1-〔(1-シアノ-1-メチルエチル)アゾ〕ホルムアミ ド、2-フェニルアゾー4-メトキシ-2、4-ジメチ ノエポキシ化合物類、酢酸、ブロビオン酸、安息香酸等 40 ルーバレロニトリル2、2'-アゾビス(2-メチルブ ロパン)、2、2'-アゾピス(2、4、4-トリメチ ルペンタン)等のアゾ系化合物等の公知の熱重合触媒、 ベンゾフェノン、ベンゾインベンゾインメチルエーテル 等の公知の光重合触媒が挙げられる。とれらのなかで好 ましいものは、パーオキサイド類、ヒドロパーオキサイ ド類、アゾ系化合物であり、より好ましいものは、バー オキサイド類、アゾ系化合物であり、最も好ましいもの は、2、2、-アゾピス(4-メトキシ-2、4-ジメ チルバレロニトリル)、2、2'-アゾピス(2-シク エチルチオグリシジルエーテル、プロピルチオグリシジ 50 ロブロピルプロピオニトリル)、2、2'-アゾピス

(2、4-ジメチルバレロニトリル)、2、2'-アゾビスイソブチロニトリル、2、2'-アゾビス(2-メチルブチロニトリル)、1、1'-アゾビス(シクロヘキサン-1-カルボニトリル)、1-((1-シアノ-1-メチルエチル)アゾ]ホルムアミド、2-フェニルアゾ-4-メトキシ-2、4-ジメチルーバレロニトリル、2、2'-アゾビス(2-メチルブロバン)2、2'-アゾビス、(2、4、4-トリメチルベンタン)等のアゾ系化合物である。またこれらは、全て混合使用することができる。ラジカル重合開始剤の配合量は、粗10成物の成分や硬化方法によって変化するので一概には決められないが、通常は粗成物総量に対して0.01wt%~5.0wt%、好ましくは0.1wt%~2.0wt%の範囲である。

【0018】また、本発明の新規な直鎖アルキルスルフィド型エピスルフイド化合物を重合硬化して光学材料を得るに際して、公知の酸化防止剤、紫外線吸収剤等の添加剤を加えて、得られる材料の実用性をより向上せしめることはもちろん可能である。また公知の外部および/または内部離型剤を使用または添加して、得られる硬化な材料の型からの離型性を向上せしめることも可能である。とこに言う内部離型剤とは、フッ素系ノニオン界面活性剤、シリコン系ノニオン界面活性剤、アルキル第4級アンモニウム塩、燐酸エステル、酸性燐酸エステル、酸性燐酸エステル、酸性燐酸エステル、パラフィン、ワックス、高級脂肪族アミド、高級脂肪族アルコール、ポリシロキサン類、脂肪族アミンエチレンオキシド付加物等があげられる。

【0019】本発明の新規な直鎖アルキルスルフィド型 30 エピスルフィド化合物を重合硬化して光学材料を得るに 際して、原料となる、エピスルフィド化合物、さらには 所望に応じて前述の硬化触媒、不飽和基を有するエピス ルフィド基と反応可能な例えばグリシジルメタクリレー ト、チオグリシジルメタクリレート (グリシジルメタク リレートのエポキシ基をエピスルフィド化したもの) 等 を併用する場合、ラジカル重合開始剤、ラジカル重合可 能な単量体、さらには離型剤、酸化防止剤、紫外線吸収 剤等の添加剤混合後、次の様にして重合硬化してレンズ 等の光学材料とされる。即ち、混合後の原料をガラスや 金属製の型に注入し、加熱によって重合硬化反応を進め た後、型から外し製造される。硬化時間は0.1~10 〇時間、通常1~48時間であり、硬化温度は-10~ 160℃、通常-10~140℃である。また、硬化柊 了後、材料を50から150℃の温度で10分から5時 間程度アニール処理を行う事は、本発明の光学材料の歪 を除くために好ましい処理である。さらに必要に応じて ハードコート、反射防止、防暑性付与等表面処理を行う ことができる。 本発明の硬化樹脂光学材料の製造方法

の様に、主原料および副原料を混合後、型に注入硬化し て製造されるが、主原料であるジエピスルフィド化合物 と所望により使用されるエピスルフィド基と反応可能な 官能基を2個以上有する化合物あるいは、これらの官能 基1個以上と他の単独重合可能な官能基を1個以上有す る化合物およびエピスルフィド基と反応可能かつ単独重 合可能な官能基を1個有する化合物、さらには所望に応 じて使用される、硬化触媒、ラジカル重合開始剤、さら には離型剤、安定剤等は、全て同一容器内で同時に撹拌 下に混合しても、各原料を段階的に添加混合しても、数 成分を別々に混合後さらに同一容器内で再混合しても良 い。混合にあたり、設定温度、これに要する時間等は基 本的には各成分が十分に混合される条件であればよい が、過剰の温度、時間は各原料、添加剤間の好ましくな い反応が起こり、さらには粘度の上昇を来たし注型操作 を困難にする等適当ではない。混合温度は-10℃から 100℃程度の範囲で行われるべきであり、好ましい温 度範囲は−10℃から50℃、さらにに好ましいのは、 -5℃から30℃である。混合時間は、1分から5時 間、好ましくは5分から2時間、さらに好ましくは5分 から30分、最も好ましいのは5分から15分程度であ る。各原料、添加剤の混合前、混合時あるいは混合後 に、減圧下に脱ガス操作を行う事は、後の注型重合硬化

18

· r

[0020]

【発明の効果】本発明のジエビルフィド化合物を重合硬化して得られる硬化樹脂光学材料より、従来技術の化合物を原料とする限り困難であった十分に高い屈折率と、良好な屈折率とアッベ数のバランスを有する樹脂光学材料が可能となった。すなわち本発明の新規な化合物により樹脂光学材料の軽量化、薄肉化および色収差の低減化が格段に進歩することとなった。これにより眼鏡等のレンズ用途として好ましい材料が製造可能となった。また、本発明の新規な樹脂硬化材料は、耐熱性、強度にも優れ各種用途に使用できる。

中の気泡発生を防止する点からは好ましい方法である。

この時の減圧度は0.1mmHgから700mmHg程

度で行うが、好ましいのは10mmHgから300mm

Hgである。さらに、型に注入に際して、ミクロフィル

ター等で不純物等を濾過し除去することは本発明の光学

材料の品質をさらに高める上からも好ましい。

[0021]

【実施例】以下、実施例により本発明を具体的に説明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。なお、得られた重合物の性能測定は以下の測定法で行った。

屈折率、アッベ数:アッベ屈折計を用い、25℃で測定した。

比重:電子比重計を用いて25℃で測定し、常法により 補正した。

は、さらに詳しく述べるならば以下の通りである。前述 50 耐熱性:ピカット軟化点が120℃以上のものを○、1

特開平9-110979

19

20℃未満80℃以上のものを△、80℃未満のものを ×とした。

強度:オートグラフを用いた3点曲げ試験測定におい て、歪みが0.1以上のものを0、0.1未満0.05 以上のものを△、0.05未満のものを×とした。

【0022】実施例1 (n=1、m=2) 1, 2-ジメルカプトエタン1. 0mol (94. 2 g) とエピクロルヒドリン2. 0mol(185.0 g)を液温を10℃まで冷却し、水酸化ナトリウム10 え、この温度で1時間攪拌した。その後、液温を40-45°C前後に保ちながら2時間攪拌した。室温に戻し、 水酸化ナトリウム2mol(80.0g)を水80ml に溶かした水溶液を、液温を40-45℃前後に保ちな がら滴下しその後、液温を40-45℃前後に保ちなが ら3時間撹拌した。反応混合物に水200mlを加え、\*

20 \*トルエン300mlで抽出し、トルエン層を水200m 1で3回洗浄した。トルエン層を無水硫酸ナトリウムで 乾燥させ、溶媒を留去し、無色透明液体の1,2-ビス (グリシジルチオ) エタンを202.0g (理論量の9 9%) で得た。ついで、ととで得られた、1,2-ビス (グリシジルチオ) エタン0.3mol(79.9g) とエタノール40m1をチオシアン酸カリウム87.5 g (0.9mol)を水60mlに溶解させた水溶液に 加え、1時間かけて液温を45℃まで上昇させ、この温 mmol(0.4g)を水4mlに溶かした水溶液を加 10 度で5時間反応させた。反応混合物に水500mlを加 え、トルエン500mlで抽出し、トルエン層を水50 0mlで3回洗浄した。トルエン層を無水硫酸ナトリウ ムで乾燥させ、溶媒を留去し、白色固体の1,2-ビス (β-エピチオブロビルチオ) エタン (式 (1) のm=

2, n=1)を78.1g(理論量の88%)得た。

元素分析值: (分析值) (計算値) C 40.19% 40.30% Н 6.05% 5.95% S 53. 79% 53.64%

マススペクトル (EI): M\*\*238 (理論分子量238)

赤外吸収スペクトル:620cm<sup>-1</sup> (エピスルフィド環の伸縮振動)

1 H-NMR: 2.2ppm(1,10位の炭素に付いた水素)

2.6ppm(1,10位の炭素に付いた水素)

2. 7 p p m (2, 9位の炭素に付いた水素)

2. 9 ppm (5. 6位の炭素に付いた水素)

3. 0 p p m (3, 8位の炭素に付いた水素)

3. 1 p p m (3, 8位の炭素に付いた水素)

11C-NMR: 25.7ppm(1, 10位の炭素)

32.5ppm(2,9位の炭素)

34. Oppm(5,6位の炭素)

38.4ppm(1,10位の炭素)

さらに、本化合物100重量部にトリブチルアミンを1 重量部配合し、これを厚さ2mmに調節した2枚のガラ ス板からなるモウルド中に注入し、80℃で5時間重合 硬化し光学材料を得た得られた材料の屈折率、アッベ数 および比重を測定し結果を、表1に示した。

【0023】実施例2(n=1, m=2)

攪拌機、滴下ロート、温度計、窒素導入管を装着したフ ラスコに、1,2-ジメルカプトエタン1.0mol (94.2g)、水酸化ナトリウム10mmol(0. 4g)を水4mlに溶かした水溶液、メタノール100 m l を仕込み、ことにエピクロルヒドリン2. 0 m l (185.0g)を1時間かけて滴下した。滴下中、反 応温度を0~10℃に保った。滴下終了後さらに1時間 反応を続けた。 この後、水360m1 に溶解したカセイ ソーダ6.0ml(240g)を1時間かけて滴下し ※

元素分析值:

(分析值)

C 40.19% 6.05% Н

40.30%

後さらに3時間反応を続けた。その後、トルエン抽出、 水洗後、溶媒を留去し、無色透明液体の1,2-ビス (グリシジルチオ) エタンを202.2g (理論量の9 9%) 得た。ついで、攪拌機、温度計、窒素導入管を装 着したフラスコに上記の1、2-ビス(グリシジルチ オ) エタン0.3mol(79.9g) とチオ尿素1. 40 25mol (95.3g) と無水酢酸 0.03mol (2.96g) さらに溶媒としてトルエン250mlお よびメタノール250m1を仕込み、30℃で9時間反 応した。反応後トルエンで抽出し、1%硫酸水溶液で洗 浄、水洗後過剰の溶媒を留去したところ、、白色固体の 1, 2-ビス (β-エピチオプロビルチオ) エタン (式 (1)のm=2. n=1)を82.0g(理論量の93 %) 得た。

※た。滴下中、反応温度を0~10°Cに保った。滴下終了

(計算値)

5.95%

```
S 53.79% 53.64%
```

マススペクトル (EI): M\*\*238 (理論分子量238)

赤外吸収スペクトル:620cm<sup>-1</sup> (エピスルフィド環の伸縮振動)

<sup>1</sup> H-NMR: 2.2ppm(1,10位の炭素に付いた水素)

2.6ppm(1,10位の炭素に付いた水紫)

2.7 ppm (2,9位の炭素に付いた水素)

2. 9 p p m (5, 6位の炭素に付いた水素)

3.0 ppm (3,8位の炭素に付いた水素)

3. 1 p p m (3, 8位の炭素に付いた水素)

"C-NMR: 25.7ppm(1, 10位の炭素)

32.5ppm(2,9位の炭素)

34. Oppm (5, 6位の炭素)

38.4ppm(1,10位の炭素)

さらに、本化合物100重量部にトリブチルアミンを1 重量部配合し、これを厚さ2mmに調節した2枚のガラス板からなるモウルド中に注入し、80℃で5時間重合硬化し光学材料を得た。得られた材料の屈折率、アッベ数および比重を測定し結果を、表1に示した。

\*実施例1において1、2 - ジェルカプトエタンの代わり に1、4 - ジェルカプトプタンを使用する以外は実施例 1を繰り返し、1、4 - ビス( $\beta$  - エビチオプロビルチオ)プタン(式(1)のm=4、n=1)を総収率85%で得た。

【0024】実施例3 (n=1、m=4)

元素分析値: (分析値) (計算値) C 44.89% 45.07% H 6.99% 6.81% S 48.00% 48.13%

マススペクトル (EI): M\* 266 (理論分子量266)

赤外吸収スペクトル:620 c m-1 (エピスルフィド環の伸縮振動)

1 H-NMR: 1.9ppm(6,7位の炭素に付いた水素)

2.2 ppm(1,12位の炭素に付いた水素)

2.6 ppm (1, 12位の炭素に付いた水素)

2.7 ppm (2, 11位の炭素に付いた水素)

2.8ppm(5,8位の炭素に付いた水素)

3.0ppm(3,10位の炭素に付いた水素)

3. 1 p p m (3, 10 の炭素に付いた水素)

13C-NMR: 25.7ppm(1, 12位の炭素)

30.5ppm(6.7位の炭素)

31.3ppm (5.8位の炭素)

32.5ppm(2,11位の炭素)

39. 1ppm (3, 10位の炭素)

重合硬化後、得られた材料の屈折率、アッベ数および比 重を測定し結果を表-1に示した。 ※ にジメルカブトジェチルスルフィドを使用する以外は実施例1を繰り返し、ビス(β-エビチオプロビルチオエ

【0025】実施例4 (n=2、m=2)

実施例1において1、2-ジメルカプトエタンの代わり※

元素分析值: (分析值) (計算值) C 40.08% 40.23%

H 6. 22% 6. 08% S 53. 55% 53. 70%

マススペクトル (EI): M\*\*298 (理論分子量298)

赤外吸収スペクトル:620 c m-1 (エピスルフィド環の伸縮振動)

<sup>1</sup> H-NMR: 2. 2 p p m (1, 13位の炭素に付いた水素)

2. 6 p p m (1, 13位の炭素に付いた水素)

2. 7 ppm (2, 12位の炭素に付いた水素)

特開平9-110979

23

2.8-2.9 ppm (5, 6, 8, 9位の炭素に付いた水紫)

3. 0 p p m (3, 1 1 位の炭素に付いた水素)

3. lppm(3, llの炭素に付いた水紫)

<sup>11</sup>C-NMR: 25.7ppm (1, 13位の炭素)

32. 4ppm (2, 12位の炭素)

32.5ppm (6,8位の炭素)

34. Oppm (5, 9位の炭素)

38.4ppm(3,11位の炭素)

重合硬化後、得られた材料の屈折率、アッベ数および比 重を測定し結果を、表1に示した。

【0026】実施例5 (n=0)

完全に密閉された反応装置中に硫化水素1.0mol (34.1g) とエピクロルヒドリン1.0mo1(9 2. 5g) を入れ、液温を10℃まで冷却し、水酸化ナ トリウム水溶液5mmol (0.2g)を水4mlに溶 かした水溶液を加え、との温度で1時間攪拌した。その 後、液温を40-45℃前後に保ちながら2時間攪拌し た。液温を再び、10℃まで冷却し、エピクロルヒドリ

10 し、10℃で1時間、40-45℃で2時間撹拌した。 室温に戻し、水酸化ナトリウム80.0g(2mol) を水80ml に溶かした水溶液を、液温を40-45°C 前後に保ちながら滴下しその後、液温を40-45℃前 後に保ちながら3時間攪拌した。反応終了後実施例1と 同様に処理し、92.2g (理論量63%) 得た。つい

で、これも実施例1と同様に、チオシアン酸カリウムと

\*mol(0.2g)を水4mlに溶かした水溶液を追加

反応させ、ピス (β-エピチオプロピル) スルフィド (式(1)のn=0)を収率80%で得た。

(計算値)

ン1.0mol(92.5g)と水酸化ナトリウム5m\* 元素分析值: (分析值)

> С 40.25% 40.41% Н 5.81% 5.65% S 53.77% 53.94%

マススペクトル (EI): M"178 (理論分子量178)

赤外吸収スペクトル:620cm<sup>-1</sup> (エピスルフィド環の伸縮振動)

1 H-NMR: 2.3ppm(1,7位の炭素に付いた水素)

2.6 ppm(1,7位の炭素に付いた水素)

2. 7 p p m (2, 6位の炭素に付いた水素)

3.0-3.1ppm(3,5位の炭素に付いた水素)

13C-NMR: 25.6ppm(1,7位の炭素)

33.8ppm(2,6位の炭素)

38.6ppm(3,5位の炭素)

重合硬化後、得られた材料の屈折率、アッベ数および比 重を測定し結果を、表1に示した。

【0027】実施例6

※に1,6-ジメルカプトヘキサンを使用する以外は実施 例1を繰り返し、1、6-ビス(β-エビチオプロビル チオ) ヘキサンを総収率72%で得た。

実施例1において1、2-ジメルカプトエタンの代わり※

元素分析值: (分析值) (計算値) С 48.72% 48. 93% Η 7.77% 7.53% S 43.30% 43.54%

マススペクトル (EI): M\*\*294 (理論分子量294)

赤外吸収スペクトル:620cm<sup>-1</sup> (エピスルフィド環の伸縮振動)

H-NMR: 1.6ppm(7,8位の炭素に付いた水素)

1.8ppm(6.9位の炭素に付いた水素)

2.2 ppm(1, 14位の炭素に付いた水素)

2.6 ppm(1, 14位の炭素に付いた水素)

2. 7 ppm (2. 13位の炭素に付いた水素)

2.8ppm(5,10の炭素に付いた水素)

3.0ppm(3,12の炭素に付いた水素)

3. 1 p p m (3, 12 の炭素に付いた水素)

Page 14 of 18

(14)

特開平9-110979

25

13C-NMR: 25.7ppm(1, 14位の炭素)

27.8ppm(7,8位の炭素)

31.6ppm(6,9位の炭素)

32. 0ppm (5, 10位の炭素)

32. 4ppm (2, 13位の炭素)

39. Oppm (3, 12位の炭素)

重合硬化後、得られた材料の屈折率、アッベ数および比 重を測定し結果を、表1に示した。

【0028】比較例1

実施例1において1,2-ジメルカブトエタンの代わり 10 に1,2-ジヒドロキシエタン(エチレングリコール) を使用する以外は実施例1を繰り返し、1、2-ビス (β-エピチオプロピルオキシ) エタンを総収率58% で得た。重合硬化後、得られた材料の屈折率、アッベ数 および比重を測定し結果を、表1に示した。

【0029】比較例2

実施例2において1、4-ジメルカプトブタンの代わり に1,4-ジヒドロキシブタン(1,4-ブタンジオー ル)を使用する以外は実施例2を繰り返し、1、4-ビ %で得た。重合硬化後、得られた材料の屈折率、アッベ 数および比重を測定し結果を表1に示した。

【0030】比較例3

実施例3 においてジメルカプトジエチルスルフィドの代 わりにジヒドロキシジエチルエーテル(ジエチレングリ コール)を使用する以外は実施例3を繰り返し、ビス (β-エピチオプロピルオキシエチル) エーテルを総収 率68%で得た。重合硬化後、得られた材料の屈折率、 アッベ数および比重を測定し結果を表1に示した。

【0031】比較例4

実施例1において、1,2-ビス(グリシジルチオ)エ タン1モルに対してチオシアン酸カリウムを0.8モル 使用する以外は実施例1を繰り返した。得られた生成物 は、NMRスペクトルより式(1)のn=1, m=2で あり、X中のSの個数は三員環を構成するSとOの合計 に対して平均で30%であった。重合硬化後、得られた ス(β-エビチオプロビルオキシ)ブタンを総収率66 20 材料の屈折率、アッベ数および比重を測定し結果を、表 1 に示した。

[0032]

【表1】

26

MATERIAL PROPERTY.

27 Æ1

a Transaction I W						
	エピスルフィド化介物	Nъ	y 9	比截	配換性	做成
実施例1	1,2-E*4(\$-1E*f#1*0E*4f#)197	1.70	36	1.38	0	0
尖距例2	1,2-E*2(p-1E*54)*BE*BJ4)199	1.10	38	1.38	0	0
突胎剂3	1,4-b-1(B-tp.447,0p.814)),2,2	1.88	37	1.32	0	0
尖能例4	E".X(.D - 1E' 587"0E"858158)X6746"	1.70	38	1.35	0	٥
实施例5	L"Z( \$ - 1L" F87"UL"&F41F4)Z87()"	1.10	36	1.35	0	0
突旋例6	t" λ{ β - ε\" \$17" U\" #) λβ./ ε\"	1.71	35	1.40	O	Δ
支旋倒7	1,8-t^X(p-It*##7*0t*###)^\\\	1.57	38	1.30	Δ	0
比較例1	1,2-t"X(# -1t"147"at "\$4%9)197	1.60	42	1.30	Δ	Δ
比較例2	1.4-t".k(p-1t"f#)"dt"###)1"97	1.59	C3	1.26	Δ	Δ
比较領3	L'A(β-1L'147'0L'14\3Y14)2-711	1.58	43	1.27	×	0
比較例4	式(1)のn=1. m=2でX中の5の 個数が5と0の合計に対し平均30%	1.83	41	1.33	x	0

【0033】さらに、以下、実施例により本発明を具体 的に説明する。なお、得られた重合物の物性測定は、以 下の測定法で行った。

屈折率 (nd)、アッベ数 (νD):25℃でアッベ屈 折計を用いた。

比重:電子比重計を用いて25°Cで測定し、常法により 補正した。

色調:分光色彩計によりb値を測定した。

耐熱性: ピカット軟化点測定により針が0. 1mm侵入 した温度を軟化点とした。

曲げ強度:オートグラフを用いた3点曲げ試験測定によ り実施した。

#### 【0034】実施例8

撹拌機、滴下ロート、温度計、窒素導入管を装着したフ ラスコ化エピクロロヒドリン2kg(11.6mol) を仕込み、ことにメタノール1しに溶解した70%水硫 化ソーダ390g(2.5mol)を1時間かけて滴下

終了後さらに1時間反応を続けた。との後、水1リット ルに溶解したカセイソーダ400g(10.0mol) を1時間かけて滴下した。滴下中、反応温度を10~1 5℃に保った。滴下終了後ジクロロメタン抽出、水洗後 溶媒と過剰のエピクロロヒドリンを留去し、さらに減圧 蒸留により62~64℃/0.25mmHgの留分のグ リシジルスルフィド521g (収率73%) を得た。次 40 いで、撹拌機、温度計、窒素導入管を装着したフラスコ に上記の留分365.5g(2.5mol)とチオ尿素 952.6g(12.5mol)と無水酢酸29.6g (0.3mol)、さらに溶媒としてトルエン2.5L およびメタノール2.5 Lを仕込み、30℃で9時間反 応した。反応後トルエンで抽出し、1%硫酸水溶液で洗 浄、水洗後過剰の溶媒を留去したところ無色透明のビス (β-エピチオプロピル) スルフィド401.1g (収 率90%) を得た。本化合物100重量部を10mmH gの減圧下十分に脱気を行った。さらに、触媒としてピ した。滴下中、反応温度を10~15℃に保った。滴下 50 ペリジンを1重量部配合後均一液とした。ついでモール

特開平9-110979

29

ドに注入後、オーブン中で80℃、20時間重合硬化し 平板状試験片を製造した。得られた試験片の物性を表-2に示した。屈折率、アッベ数ともに従来技術では、達 成されなかった高い値を示し、さらに耐熱性、強度も十 分に優れ、さらにb値も低く黄色度の低いものであっ

#### 【0035】実施例9

ピス (β-エピチオプロピル) スルフィド100 重量部 を10mmHgの減圧下に十分脱気を行った。さらに触 媒としてトリエチルアミンを0.2重量部配合後均一液 10 とした。ついでモールドに注入後、オーブン中で40℃ から100℃まで10時間かけて昇温し重合硬化した。 得られた平板状試験片の物性を表-2に示した。

#### 【0036】実施例10

ビス (β-エピチオプロビル) スルフィド100 重量部 に触媒としてN. N-ジエチルエタノールアミン0. 5 8重量部配合後均一液とした。さらに、10mmHgの 滅圧下に脱気を行った。 ついでモールドに注入後、オー ブン中で40℃から80℃まで10時間かけて昇温し重 合硬化した。得られた試験片の物性を表-2に示した。 【0037】実施例11

ビス (β-エピチオプロビル) スルフィド100重量部 に触媒としてトリフェニルフォスフィンを0.1重量部 配合後均一液とした。さらに、10mmHgの減圧下に 脱気を行った。ついでモールドに注入後、オーブン中で 80℃、15時間重合硬化し平板状試験片を製造した。 得られた試験片の物性を表2に示した。

#### 【0038】実施例12

オーブン中で80℃、10時間重合硬化する以外は、実

#### 【0039】実施例13

オーブン中で80℃、5時間重合硬化する以外は、実施 例11を繰り返した。得られた試験片の物性を表2に示 Lite.

#### 【0040】実施例14

オーブン中で80℃、2時間重合硬化する以外は、実施 例11を繰り返した。得られた試験片の物性を表2に示 した。

#### 【0041】実施例15

ビス (β-エピチオプロビル) スルフィド100重量部 に触媒として水添4、4・-ジアミノジフェニルメタン を5重量部配合後均一液とした。さらに10mmHgの 滅圧下十分に脱気を行った。 ついでモールドに注入後、 オーブン中で80℃、15時間重合硬化し平板状試験片 を製造した。得られた試験片の物性を表-2に示した。 [0042]実施例16

触媒として水添4,4・-ジアミノジフェニルメタンを 10重量部配合する以外は実施例15を繰り返した。得 られた試験片の物性を表-2に示した。

#### 【0043】実施例17

触媒として水添4、4・-ジアミノジフェニルメタンを 15重量部配合する以外は実施例15を繰り返した。得 られた試験片の物性を表-2に示した。

#### 【0044】実施例18

ビス (β-エビチオプロビル) スルフィド100 重量部 に触媒としてトリフェニルフォスフィンを0.1重量 部、抗酸化剤として2、6-ジ-ter-ブチル-4-メチルフェノール0.2重量部、紫外線吸収剤として2 ベンゾトリアゾール〇. 1 重量部を配合後、室温で撹拌 し均一液とした。さらに10mmHgの減圧下十分に脱 気を行った。ついでレンズ用モールドに注入し、オーブ ン中で80℃、15時間重合硬化しレンズを製造した。 重合物は、モールドより容易に離型し、また重合中に剥 がれることもなく、レンズを得る事ができた。得られた レンズは従来にない優れた光学特性、物理特性を有する のみならず、色調は無色(b値=0.65)であり、さ らに表面状態は良好であり、脈理、面変形もほとんど認 20 められなかった。新規なレンズ材料として十分使用可能 と判断された。また、得られたレンズの物性を表2に示 した。

#### 【0045】比較例5

ビス (β-エポキシブロビル) エーテルを使用し実施例 8を繰り返した、重合硬化が不十分で試験片を得ること が出来なかった。

#### 【0046】比較例6

ビス (β-エポキシブロビル) スルフィドを使用し実施 例8を繰り返した、試験片は得られたものの、耐熱性は 施例11を繰り返した。得られた試験片の物性を表2に 30 室温程度の黄色軟質材料であった。屈折率、アッベ数を 表2に示した。

#### 【0047】比較例7

1、2-ビス(β-エピチオプロピルオキシ) エタンを 使用し実施例8を繰り返した。得られた試験片の物性を 表1に示した。

#### 【0048】比較例8

2. 2-ビス (4-(β-エピチオプロビルオキシ) } フェニルプロパンを使用し実施例8を繰り返した。得ら れた試験片の物性を表2に示した。

#### 【0049】比較例9

 $2, 2-UX \{4-(\beta-XUF+T)UFU+T+D)\}$ フェニルプロパン75重量部と1-メルカプトー4-ヒ ドロキシベンゼン25重量部を使用し実施例8を繰り返 した。得られた試験片の物性を表2に示した。

#### 【0050】比較例10

1.8-ジメルカプト-4-メルカプトメチル-3.6 -ジチアオクタン48重量部とメタキシリレンジイソシ アネート52重量部の混合物に硬化触媒としてジブチル スズクロライドを混合物100重量部に対して0.1重 50 量部配合後均一液とし、さらに10mmHgの減圧下十 (17)

特開平9-110979

分に脱気を行った。ついでモールドに注入後、オーブン \* 【0051】 中で80℃、20時間重合硬化し平板状試験片を製造し 【表2】 た。得られた試験片の物性を表2に示した。

31

_	表 2						
	化合物	n D	νD	比重	数化点	強度 (kg/cm2)	色調(b值)
実施例8	ピス-(8-1ピft プロピル)スルフィド	1. 704	35	1. 40	110	1200	0.6
実施例9	EX-(8-18f1 TOEN) X174 F	1. 704	35	1.40	150	1400	0.5
実施例10	EZ-(8-18ft TOCN)ZN74 F	1.704	<b>3</b> 5	1.40	100	1600	0.4
実施例11	EZ-(8-15ft JUEN) XN71 F	1. 704	35	1.40	150	1500	0.6
実施例12	ビス-(β-1ビft プロビル)スルフィド	L 703	35	1. 40	100	1500	0.5
実施例13	ピスー( <i>B-</i> エピ <del>チオ</del> プロピル)スルフィド	1. 701	35	1. 39	70	1600	0.5
実施例14	ピスー( <i>β - エ ヒチォ</i> プロピル) スルフィド	1. 697	34	1. 38	40	1800	0. 5
実施例15	ビス-(β-18f1 プロピル)スルフィド	1. 701	35	1. 40	120	1200	0.6
実施例16	ビスー( <i>B-</i> エピチオ プロビル)スルフィド	1.697	35	1.40	100	1000	0.7
実施例17	ピスー( <i>βー</i> エピチオ プロピル)スルフィド	1.692	35	1.40	80	800	0.8
実施例18	EZ-( B-1891 7081) 2871 F	1. 703	35	1. 40	140	1500	0.5
比較例5	ビスー(8-エ科シ プロピル) エーテル			硬化物得	られず	-	
比較例6	ビスー(β -エポキシ プロビル)スルフィド	1,576	47	1. 31	-	-	3. 3
比較例7	ピスー( β -エピナナ プロピルキシ)エナン	1.610	43	1.31	120	900	0.7
比較例8	2 2-tλ- {4- (β-1ξήτη τμήτ) 7:_μ} ταλ	1. 623	30	1. 24	150	800	0. 8
比較例9	2, 2- t'\(\tau - \) {4- (\(\beta - \) 1 t'\(\frac{1}{2}\) 1 \(\frac{1}{2}\) 1 \(\frac{1}\) 1 \(\frac{1}{2}\) 1 \(\frac{1}{2}\) 1 \(1	1, 625	30	1.25	50	600	0.9
比較例10	1.8-716471-4 -16471166-3. 6-75774977/ 1947/10794757 4-1=48/52	1. 660	31	1. 37	70	1200	0.6

フロントページの続き

(51)Int.Cl.<sup>6</sup>

識別記号

庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

// C 0 8 G 75/08

NTW

C 0 8 G 75/08

NTW

(18)

特開平9-110979

(72)発明者 竹内 基暗

東京都葛飾区新宿6丁目1番1号 三菱瓦 斯化学株式会社東京研究所内 (72)発明者 堀越 裕

東京都葛飾区新宿6丁目1番1号 三菱瓦

斯化学株式会社東京研究所内

(72)発明者 髙橋 健一

東京都葛飾区新宿6丁目1番1号 三菱瓦

斯化学株式会社東京研究所内

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER.

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.